## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-279480

(43) Date of publication of application: 20.10.1998

(51)Int.CI.

A61K 31/415 A61K 31/415 A61K 31/415 A61K

(21)Application number: 09-087915

(71)Applicant: MITSUBISHI CHEM CORP

(22)Date of filing:

07.04.1997

(72)Inventor: UCHIUMI HIDEO

**IWANO MASAO** YUASA TAKAYUKI

# (54) PREVENTIVE AND THERAPEUTIC AGENT OF SKIN TISSUE DISTURBANCE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject drug capable of preventing and treating skin tissue disturbance by including 3-methyl-1-phenyl-2-pyrazolin-5-one.

SOLUTION: This drug contains 3-methyl-1-phenyl-2-pyrazolin-5 one or a salt thereof as an active ingredient. The drug can be prepared as an oral or a parenteral administration form when clinically applied. The divided dose of the compound for an adult is 1-100 mg, and the compound is administered one to three times a day in the case of an oral administration. The divided dose thereof is 0.01-50 mg and the compound is administered two to five times a day in the case of an intravenous injection. Further, the divided dose thereof is 1-100 mg, and the compound is administered one to three times a day in the case of an intrarectal administration. The drug can be also administered by coating or affixing the compound. The drug is useful for medical treatment and a treatment for beauty because the drug can prevent and treat a skin tissue disturbance such as sunburn, pigmentation, skin cancer, senility and photohypersensitivity.

## **LEGAL STATUS**

Date of request for examination

06.04.2004

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

## \* NOTICES \*

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

#### **CLAIMS**

## [Claim(s)]

[Claim 1] 3-methyl -1 - Phenyl -2 - Pyrazoline -5 - Prevention / therapy agent of the skin tissue failure which makes an active principle ON or its salt in which approves pharmacologically and it deals. [Claim 2] Prevention / therapy agent according to claim 1 to which a skin tissue failure is characterized by being chosen out of suntan, hemochromatosis, skin cancer, aging, and photodermatosis. [Claim 3] Prevention / therapy agent according to claim 1 characterized by a skin tissue failure being a disease resulting from radical formation.

[Translation done.]

#### \* NOTICES \*

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

#### DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention]

[0001]

[Field of the Invention] This invention is the 3-methyl -1. - Phenyl -2 - Pyrazoline -5 - It is related with prevention / therapy agent of the skin tissue failure which makes an active principle ON or its salt in which approves pharmacologically and it deals.

[00021

[Description of the Prior Art] For the body, the skin is the organization of the outermost layer and is continuously exposed to that the open air, a chemical, ultraviolet rays, a radiation, heat, etc. are chemical and a physical factor. Although various failures arise in skin tissue according to these factors As a disease it is supposed that generating of a free radical participates in the failure process Suntan, melanism (pigmentation), skin cancer, aging, Photodermatosis etc. is known (clinical [ of a free radical ], 1988, vol.3, and 127-134; active oxygen, a disease, 1989, 116-118; J.Invest.Dermatol., 1994, vol.102, 671-675, etc.). [0003] For example, suntan, melanin generation, skin cancer, aging, etc. are caused by UV irradiation. It is known that a free radical will participate in the reaction of melanin, and a free radical is generated during an organization in the UV irradiation to the skin, and it is also known that peroxidation of a lipid and reduction of an antioxidant will arise. The intervention of a \*\* gun and a free radical is suggested also from decreasing, if the occurrence frequency of skin cancer rises by UV irradiation and prescribes for the patient or applies an antioxidant. On the other hand, in the porphyria which is one of the photodermatoses, the intervention of a free radical is suggested experimentally.

[0004] Conventionally, in prevention or the therapy of these skin tissue failures, spreading on the skin front face of a sun block, administration of an anti-oxidant, etc. have been performed. However, the sun block aiming at protection of the skin by ultraviolet-rays cutoff cannot control the reaction after it, once it cannot expect sufficient effectiveness for factors other than ultraviolet rays and a free radical is generated in skin tissue.

[0005] Furthermore, it is vitamin C for the purpose of the antioxidation and free radical elimination. Vitamin E, beta-carotene, glutathione pharmaceutical preparation, etc. are used, and it is superoxide dismutase (SOD). Although administration is studied, it cannot declare that such effectiveness is enough. Thus, in prevention of the skin tissue failure considered that a free radical involves, and a therapy, development of the new drugs which have a free radical elimination operation is desired as one means.

[0006] On the other hand, it is 3-methyl. - 1 - Phenyl -2 - Pyrazoline -5 - ON is the 3-methyl -1. - Phenyl -2 - It is also called the pyrazolone or the NORUANCHI pilin. JP,5-31523,B -- and -- said -- 5-35128 a number official report -- 3-methyl-1- Phenyl-2- Pyrazoline-5- It has the generation depressant action of peroxylipid with a powerful pyrazolone derivative including ON, and it is checked with the actual symptoms model that the lipid peroxidation by active oxygen shows a protective action to the ischemic cerebral function failure of making the main factor.

[0007] In JP,3-215425,A, it is 3-methyl. - 1 - Phenyl -2 - Pyrazoline -5 - It is indicated, respectively that it is effective in eye diseases, such as a cataract and a retinopathy, to JP,7-25765,A that this compound has [ that ON has a gastric-mucosa failure protective action ] blood sugar lifting depressant action in JP,3-215426,A as for this compound. Izvestija TSKhA, No.5, 1968, and pp.210-214 \*\*\*\* -- 3-methyl-1- Phenyl-2- Pyrazoline-5- The anti-edema operation of ON and the anti-convulsion operation are indicated. [ moreover, ] However, 3-methyl [ as opposed to a skin tissue failure to any reference ] -1 - Phenyl -2 - Pyrazoline -5 - There are not concrete description about the effectiveness of ON and a suggestion.

[Means for Solving the Problem] this invention person has the radical elimination operation excellent in the

specific compound, as a result of repeating examination in view of the above-mentioned actual condition, and it found out that this could become effective prevention and/or an effective remedy to a skin tissue failure for the first time. That is, the summary of this invention is the 3-methyl -1. - Phenyl -2 - Pyrazoline - 5 - It consists in prevention / therapy agent of the skin tissue failure which makes an active principle ON or its salt in which approves pharmacologically and it deals.

[Embodiment of the Invention] Hereafter, it explains to a detail per this invention. Prevention / therapy agent of the skin tissue failure of this invention is the 3-methyl -1. - Phenyl -2 - Pyrazoline -5 - Let ON (it may abbreviate to "this compound" hereafter), or its salt in which approves pharmacologically and it deals be an active principle.

[0010] As a salt of this compound which can be used for this invention, what was indicated by JP,5-35128,B, for example is mentioned. Specifically Salt; methansulfonic acid with mineral acids, such as a hydrochloric acid, a sulfuric acid, a hydrobromic acid, and a phosphoric acid, Para toluenesulfonic acid, benzenesulfonic acid, an acetic acid, a glycolic acid, Glucuronic acid, a maleic acid, a fumaric acid, oxalic acid, an ascorbic acid, A salt with organic acids, such as a citric acid, a salicylic acid, a nicotinic acid, and a tartaric acid; Sodium, A salt with alkali metal, such as a potassium; Salt; ammonia with alkaline earth metal, such as magnesium and calcium, A tris (hydroxymethyl) aminomethane, N, and N-bis(hydroxyethyl) piperazine, 2-amino -2 - Methyl -1 - A salt with amines, such as propanol, ethanolamine, N-methyl glucamine, and L-glucamine, etc. is mentioned.

[0011] Moreover, composition of this compound used for this invention can be compounded by the approach of appropriate arbitration, and can mention the approach of a publication to JP,5-35128,B as one of the desirable approaches. This compound or its salt in which approves pharmacologically and it deals has prevention and/or a curative effect to skin tissue failures, such as suntan, hemochromatosis, skin cancer, aging, and photodermatosis. These skin tissue failures are considered that the radical formation in the skin is involving not a little.

[0012] It can face applying to clinical this compound or its salt in which approves pharmacologically and it

deals, and taking orally and parenteral cannot be asked, but it can use also according to the gestalt of \*\*\*\*\*\*\*. For example, when using in taking orally, it is 1 to an adult. It is 1-100mg as a time and this compound. 1 Day 1-3 It is desirable to carry out time administration. In the case of an intravenous injection, it is 1. It is 0.01-50mg as a time and this compound 1 Day 2-5 It is 1, when it is desirable to carry out dropby-drop-titration continuous intravenous drip infusion of time administration or these dosages and it is intrarectal administration. It is 1-100mg as a time and this compound. 1 Day 1-3 It is desirable to carry out time administration. Since the adaptation furthermore made into the object of this application is a skin tissue failure, this compound can also be prescribed for the patient by spreading on the skin, pasting, etc. As for these doses, it is desirable to fluctuate suitably according to age, symptoms, a symptom, etc. [0013] Moreover, in the case of taking orally or intrarectal administration, you may use as gradual releaseized pharmaceutical preparation. Usually about pharmaceutical-preparation-izing, it is used as a constituent containing the additive of the support for pharmaceutical preparation, an excipient, and others usually used in a kind of this compound or its salt in which approves pharmacologically and it deals, or two sorts or more. A solid-state or a liquid is sufficient as the support for pharmaceutical preparation, and a lactose, kaolin (kaolin), cane sugar, crystalline cellulose, corn starch, talc, an agar, pectin, an acacia, stearin acid, magnesium stearate, lecithin, a sodium chloride, etc. are mentioned as an example of a solid support. [0014] As an example of the support of a liquid, syrup, a glycerol, peanut oil, a polyvinyl pyrrolidone, olive oil, ethanol, benzyl alcohol, propylene glucohol, water, etc. are mentioned. When using a solid support, it can consider as a tablet, powder, a granule, a \*\* gelatine capsule agent, suppositories, cream pharmaceuticals, or the trochiscus. Although the amount of a solid support is changeable into arbitration, it may be about 1mg - about 1g preferably.

[0015] When using the support of a liquid, it can consider as the suspension of syrup, a milky lotion, a \*\* gelatine capsule, a sterilization parenteral solution still like entering ampul, aquosity, or nonaqueous nature etc. Moreover, it can operate putting in this compound into the cyclodextrin clathrates or liposome etc., and can also use.

[0016]

[Effect of the Invention] According to this invention, the therapy and/or preventive effect of various failures in skin tissue can be expected, and it is useful in medical care, cosmetics, etc.

[Example] Hereafter, although an example explains this invention to a detail further, unless the summary is

exceeded, it is not limited to below. In addition, this compound was manufactured according to the approach of a publication for the synthetic example of JP,5-31523,B.

[0018] To the regions-of-back skin of an example feminity mouse (HOS:HR -1, 5 week-old), it is 50mM anthralin (1, 8-dihydroxy -9 - anthrone) content acetone solution 500 mul It applied. Under the ultraviolet ray lamp (National floor line15 BL-B, 15W 2 LGT juxtaposition) exposure, from the lamp, it detached 40cm and the mouse was held in the cage. The mouse regions-of-back skin which applied anthralin is cut off after the UV irradiation of 10 hours, skinfold thickness is removed, and it is 2.0x0.3cm. The skin intercept was created. The signal reinforcement of a remaining anthralin origin radical is ESR. It measured on condition that the following using equipment.

Measuring device JEOL JES-RE1X spectrometer Cel x-band ESR organization test sample tubing (Labotec shrine make LTC-10)

Measuring condition power 5mW field 338.0\*\*10mT frequency 9.4GHz modulation 100kHz 0.1mT [0020] This compound prepared pH neutrally after dissolving in 1-N sodium hydroxide using the hydrochloric acid, and it diluted it with water or a physiological saline so that it might become an isotonicity. Only the physiological saline which is said sample solution or solvent which contains this compound so that it may become the dose of 1 mg/kg or 3 mg/kg was administered intravenously to the following timing, and the radical elimination operation of this compound was considered.

- They are administration and the UV irradiation initiation 1 just before UV irradiation. They are administration and the UV irradiation initiation 5 after time amount. [0021] which makes a control group the group which prescribed only the administration solvent for the patient after time amount, and shows the signal reinforcement of the skin intercept anthralin origin radical in this compound administration group to this in the following table 1 [A table 1]

The administration timing of book compound 1 mg/kg (i. v.) 3 mg/kg (i. v.)
Just before UV irradiation 78.16% (P< 0.05) 63.85% (P< 0.05) UV irradiation
initiation 1 Time amount of after 82.52% (P< 0.05) 67.52% (P< 0.05) ÚV irradiation initiation 5 Time
amount of after 87.40% 75.06 (P> 0.05)% (P< 0.05) By n= 10 compound
administration group, the signal reinforcement of the anthralin origin radical of a skin intercept was
decreasing compared with the control group which prescribed only the solvent for the patient.

[Translation done.]

## (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平10-279480

(43)公開日 平成10年(1998)10月20日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	識別記号		FΙ					
A 6 1 K 31/415	ADA		A 6 1	K 31	l/415		ADA	
	ABF						ABF	
	ADU						ADU	
	AED						AED	
	AGZ						AGZ	
		審査請求	未請求	請求項	の数3	OL	(全 4 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特願平9-87915		(71) 出	順人	000005	5968		-
					三菱化	学株式	会社	
(22)出願日	平成9年(1997)4月7日	7日 東京都千代田区丸の					区丸の内二丁	目5番2号
			(72) \$	明者	内海			
					福岡県	春日市	春日公園4-	1 - 2 - 103
			(72) \$	明者	岩野	政雄		
					東京都	千代田	区丸の内二丁	目5番2号 三
							社医薬カンパ	
			(72) \$	明者	湯浅	隆行		
							区丸の内二丁	目5番2号 三
					菱化学	株式会	社医薬カンパ	二一内
			(74) 1	理人			川・曉司	

## (54) 【発明の名称】 皮膚組織障害の予防・治療剤

## (57)【要約】

【目的】 皮膚組織障害の予防および/または治療剤を 提供する。

【構成】 3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オン又は薬学的に許容されうるその塩を有効成分とする。

【効果】 日焼け、色素沈着症、皮膚ガン、老化、光線 過敏症等の皮膚組織障害に対する予防・治療薬として期 待される。 1

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】 3-メチル-1- フェニル-2- ピラゾリン-5 - オン又は薬学的に許容されうるその塩を有効成分とする皮膚組織障害の予防・治療剤。

【請求項2】 皮膚組織障害が、日焼け、色素沈着症、 皮膚ガン、老化及び光線過敏症から選ばれることを特徴 とする、請求項1記載の予防・治療剤。

【請求項3】 皮膚組織障害が、ラジカル生成に起因する疾患であることを特徴とする、請求項1記載の予防・ 治療剤。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は3-メチル-1- フェニル-2- ピラゾリン-5- オン又は薬学的に許容されうるその塩を有効成分とする皮膚組織障害の予防・治療剤に関する。

## [0002]

【従来の技術および発明が解決しようとする課題】皮膚は人体にとって最表層の組織であり、外気、化学物質、紫外線、放射線、熱などの化学的、物理的要因に絶えずさらされている。これらの要因により皮膚組織には様々な障害が生じるが、その障害過程にフリーラジカルの発生が関与するとされる疾患として、日焼け、黒化(色素沈着)、皮膚ガン、老化、光線過敏症などが知られている(フリーラジカルの臨床、1988、vol.3 、127-134 ;活性酸素と病気、1989、116-118 ;J. Invest. Dermato l. 、1994、vol. 102 、671-675 等)。

【0003】例えば、紫外線照射で日焼け、メラニン色素生成、皮膚ガン、老化などが惹起される。メラニンの反応にはフリーラジカルが関与することが知られており、また、皮膚への紫外線照射で組織中にフリーラジカルが発生し、脂質の過酸化や抗酸化物質の減少が生じることも知られている。皮膚ガンの発生頻度が紫外線照射で上昇し、抗酸化物質を投与又は塗布すると減少することからも、発ガンとフリーラジカルの関与が示唆されている。一方、光線過敏症の一つであるポルフィリアでは実験的にフリーラジカルの関与が示唆されている。

【0004】従来、これらの皮膚組織障害の予防もしくは治療に当たっては、サンスクリーン剤の皮膚表面への塗布や、抗酸化剤の投与などが行われてきた。しかしな 40 がら、紫外線遮断による皮膚の保護を目的としたサンスクリーン剤は紫外線以外の要因には十分な効果を期待できず、また、一旦皮膚組織でフリーラジカルが発生してしまえば、それ以降の反応を抑制することはできない。【0005】さらに、抗酸化及びフリーラジカル消去を目的としてビタミンC、ビタミンE、βカロテン、グルタチオン製剤などが使用され、また、スーパーオキシドジスムターゼ(SOD)の投与が研究されているが、これらの効果は十分とは言い切れない。このように、フリーラジカルが関与すると考えられる皮膚組織障害の予防、治 50

療に当たっては、一つの手段として、フリーラジカル消 去作用を有する新たな薬剤の開発が望まれている。

【0006】一方、3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オンは、3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾロン又はノルアンチピリンとも呼ばれている。特公平5-31523号及び同5-35128号公報には、3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オンを含むピラゾロン誘導体が強力な過酸化脂質の生成抑制作用を有し、活性酸素による脂質過酸化が主因をなす虚血性脳機能障害に対し、保護作用を示すことが実際の病態モデルで確認されている。

【0007】特開平3-215425号公報には、3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オンが胃粘膜障害保護作用を有することが、特開平3-215426号公報には、同化合物が血糖上昇抑制作用を有することが、特開平7-25765号公報には、同化合物が白内障、網膜症等の眼疾患に有効であることがそれぞれ開示されている。またIzvestijaTSKhA, No. 5, 1968, pp. 210-214には、3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オンの抗水腫作用及び抗痙攣作用が開示されている。しかしいずれの文献にも、皮膚組織障害に対する3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オンの有効性についての具体的な記述、示唆はない。

#### [0008]

【課題を解決するための手段】本発明者は上記の実状に鑑みて検討を重ねた結果、特定の化合物が優れたラジカル消去作用を有し、これが皮膚組織障害に対して有効な予防及び/又は治療薬になり得ることを初めて見出した。すなわち本発明の要旨は、3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オン又は薬学的に許容されうるその塩を有効成分とする皮膚組織障害の予防・治療剤に存する。

## [0009]

【発明の実施の形態】以下、本発明につき詳細に説明する。本発明の皮膚組織障害の予防・治療剤は、3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オン(以下、「本化合物」と略すこともある。)又は薬学的に許容されうるその塩を有効成分とするものである。

【0010】本発明に用いることのできる本化合物の塩としては、例えば特公平5-35128 号公報に記載されたもの等が挙げられる。具体的には、塩酸、硫酸、臭化水素酸、リン酸等の鉱酸との塩;メタンスルホン酸、パラトルエンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、酢酸、グリコール酸、グルクロン酸、マレイン酸、フマル酸、シュウ酸、アスコルビン酸、クエン酸、サリチル酸、ニコチン酸、酒石酸等の有機酸との塩;ナトリウム、カリウム等のアルカリ金属との塩;マグネシウム、カルシウム等のアルカリ土類金属との塩;アンモニア、トリス(ヒドロキシメチル)アミノメタン、N,N-ビス(ヒドロキシエチル)ピペラジン、2-アミノ-2-メチル-1-プロパノール、エタノールアミン、N-メチルグルカミン、L-グルカ

3

ミン等のアミンとの塩等が挙げられる。

【0011】また本発明に用いる本化合物の合成は、合 目的な任意の方法で合成することができ、好ましい方法 の一つとしては特公平5-35128 号公報に記載の方法を挙 げることができる。本化合物又は薬学的に許容されうる その塩は、日焼け、色素沈着症、皮膚ガン、老化、光線 過敏症等の皮膚組織障害に対して予防及び/又は治療効 果を有する。これらの皮膚組織障害は、皮膚におけるラ ジカル生成が少なからず関与していると考えられている ものである。

【0012】本化合物又は薬学的に許容されうるその塩 を臨床に応用するに際しては、経口、非経口を問わず、 のいずれの形態によっても用いることができる。例えば 経口的に用いる場合は、成人に対し1 回、本化合物とし て1 ~100mg を1 日1 ~3 回投与するのが好ましく、静 脈内注射の場合には1回、本化合物として0.01~50mgを 1 日2 ~5 回投与又はこれらの用量を点滴持続注入する のが好ましく、直腸内投与の場合には1回、本化合物と して1~100mg を1 日1~3 回投与するのが好ましい。 さらに本願の対象とする適応が皮膚組織障害であること から、皮膚への塗布、貼付等により本化合物を投与する こともできる。これらの投与量は、年齢、病態、症状等 により適宜増減することが望ましい。

【0013】また、経口あるいは直腸内投与の場合に は、徐放化製剤として用いてもよい。製剤化に関して は、本化合物又は薬学的に許容されうるその塩の一種又 は二種以上を、通常用いられる製剤用担体、賦形剤その 他の添加物を含む組成物として使用するのが普通であ る。製剤用担体は固体でも液体でもよく、固体担体の例 としては乳糖、白陶土(カオリン)、ショ糖、結晶セル ロース、コーンスターチ、タルク、寒天、ペクチン、ア カシア、ステアリン酸、ステアリン酸マグネシウム、レ シチン、塩化ナトリウム等が挙げられる。

【0014】液体の担体の例としては、シロップ、グリ\*

\* セリン、落花生油、ポリビニルピロリドン、オリーブ 油、エタノール、ベンジルアルコール、プロピレングル コール、水等が挙げられる。固体担体を用いる場合は、 錠剤、散剤、顆粒剤、硬ゼラチンカプセル剤、坐剤、ク リーム剤又はトローチ剤等とすることができる。固体担 体の量は任意に変えることができるが、好ましくは約1m g ~約1gとする。

【0015】液体の担体を用いる場合は、シロップ、乳 液、軟ゼラチンカプセル、更にアンプル入りのような滅 10 菌注射液又は水性もしくは非水性の懸濁液等とすること ができる。また、本化合物をシクロデキストリン包接体 又はリポソーム中に入れる等の操作をして用いることも できる。

#### [0016]

【発明の効果】本発明によれば、皮膚組織における各種 障害の治療及び/又は予防効果が期待でき、医療、美容 等において有用である。

#### [0017]

【実施例】以下、本発明を実施例によりさらに詳細に説 明するが、その要旨を超えない限り以下に限定されるも のではない。なお本化合物は、特公平5-31523 号公報の 合成例に記載の方法に準じて製造した。

#### 【0018】 実施例

雌性マウス (HOS:HR-1, 5 週齢) の背部皮膚に、50mMア ンスラリン(1,8-ジヒドロキシ-9-アンスロン)含有ア セトン溶液を500 μ1 塗布した。紫外線ランプ (Nation al FL15BL-B, 15W 2灯並列) 照射下で、ランプより40cm 離してケージ内にマウスを保持した。10時間の紫外線照 射後、アンスラリンを塗布したマウス背部皮膚を切り取 り、皮下脂肪を除去して2.0 ×0.3cm の皮膚切片を作成 した。残留しているアンスラリン由来ラジカルのシグナ ル強度は、ESR 装置を用いて以下の条件にて測定した。 [0019]

測定装置 JEOL JES-RE1X spectrometer

セル x-band ESR組織測定用試料管(Labotec 社製 LTC-10 )

Ж

測定条件 power 5mW

field

338.0  $\pm 10 mT$ 

frequency 9. 4GHz

modulation 100KHz

0. 1mT

【0020】本化合物は、1N水酸化ナトリウムに溶解 後、塩酸を用いてpHを中性に調製し、等張となるよう水 もしくは生理食塩水にて希釈した。本化合物を1mg/kg又 は3mg/kgの投与量となるように含む前記試料液又は溶媒 である生理食塩水のみを以下のタイミングで静脈内投与 し、本化合物のラジカル消去作用を検討した。

・紫外線照射直前に投与

- ※・紫外線照射開始1 時間後に投与
  - ・紫外線照射開始5 時間後に投与

溶媒のみを投与した群を対照群とし、これに対する本化 合物投与群における皮膚切片アンスラリン由来ラジカル のシグナル強度を下記表1に示す

[0021]

【表1】

本化合物の投与タイミング

1mg/kg (i.v.)

3mg/kg (i.v.)

5

						_
紫外線照射直前		78. 16%	(P<0.05)	63. 85%	(P<0.05)	
紫外線照射開始1	時間後	82.52%	(P<0.05)	67.52%	(P<0.05)	
紫外線照射開始5	時間後	87.40%	(P>0.05)	75.06%	(P<0.05)	

n=10

本化合物投与群では、溶媒のみを投与した対照群に比べ \* 度が減少していた。 て、皮膚切片のアンスラリン由来ラジカルのシグナル強\*

フロントページの続き

(51) Int. Cl. <sup>6</sup>		識別記号	FΙ		
A 6 1 K	7/00		A 6 1 K	7/00	С
					W
	7/40	ĀDS		7/40	ADS
	7/48			7/48	